### (19) 日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2001-186881 (P2001-186881A)

					(43)231	40 -	产成13年7月1	UH (2001.7.10)	
(51) Int.Cl.7	徽別記号			FΙ			テーマコード(参考)		
C12N	15/09			C12	M 1/00		A	2G058	
C12M	1/00			C 1 2	N 11/16			4 B 0 2 4	
C12N	11/16			C 1 2	Q 1/68		A	4B029	
C12Q	1/68			G 0 1	N 33/53		M	4B033	
G01N	33/53				33/566			4B063	
			<b>维办验</b>	生物()	結党項の数7	OT.	(全 11 百)	最終百に続く	

	審查請求	未請求 請求項	『の数7 OL (全 11 頁) 最終頁に	:続く
(21) 出願番号	特願2000-89979(P2000-89979)	(71) 出願人	000004064 日本碍子株式会社	
(22) 出願日	平成12年3月28日(2000.3.28)	(72)発明者	愛知県名古屋市瑞穂区須田町2番56号 廣田 寿一	
(31)優先権主張番号 (32)優先日	特額平11-301627 平成11年10月22日(1999, 10, 22)		愛知県名古屋市瑞穂区須田町2番56号 本母子株式会社内	Ħ
(33) 優先権主張国	日本 (JP)	(72)発明者	則竹 基生 愛知県名古屋市瑞穂区須田町2番56号	В
		(74)代理人	本得子株式会社内 100077665	
		(4)10年入	弁理士 千葉 剛宏 (外1名)	

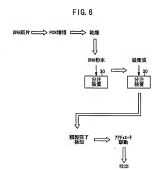
最終頁に続く

### (54) 【発明の名称】 DNAチップの製造方法

# (57)【要約】

[課題] 総料溶液の品質を劣化させることなく、試料溶液の調整から供給までの処理。あるいはPC R増幅から 依給までの処理を一端の工程で行えるようにし、しかも、試料溶液の利用率の向上、試料溶液の保管散備の省略化変現所でき、コストの低級化、DNAチップの品質の向上を図る。

「解決手段」DNA断片をPCR増幅してPCR離物を開製する。その後、前記PCR産物を乾燥させてDNA 粉末を測製する。その後、DNA粉末を分注設置30に おける各マイクロピペットの試料注入口にDNA粉末を 充填し、次いて、緩衝液を設理は入口からキャピティ内 に注入し、試料溶液を開製する。そして、キャピティ内 において試料溶液の調製が完成した後、アクチュエータ 砂を駆動させて、試料溶液を振り上で出体療をせる。



### 【特許請求の節囲】

【請求項1】試料溶液を基板上に多数供給してDNAチップを製造するDNAチップの製造方法において、 DNA断片をPCR増幅してPCR産物を調製する工程 と、

前記PCR産物を乾燥させてDNA粉末を調製する工程と、

溶液の供給装置内に前記DNA粉末を供給する工程と、 前記供給装置内に緩衝液を供給して試料溶液を調製する 工程とを有し、

前記供給装置を使用して該供給装置内の前記試料溶液を 前記基板上に供給してDNAチップを製造することを特 物とするDNAチップの製造方法。

【請求項2】試料溶液を基板上に多数供給してDNAチップを製造するDNAチップの製造方法において、

DNA断片をPCR増幅してPCR産物を調製する工程 と、

前配調製されたPCR産物を溶液の供給装置内に供給する工程と、 前配供給装置内において前配PCR産物を乾燥させてD 20

NA粉末を調製する工程と、

前記供給装置内に緩衝液を供給して試料溶液を調製する 工程とを有し、

前記供給装置を使用して該供給装置内の前記試料溶液を 前記基板上に供給してDNAチップを製造することを特 徴とするDNAチップの製造方法。

【請求項3】試料溶液を基板上に多数供給してDNAチップを製造するDNAチップの製造方法において、 溶液の供給装置内においてDNA断片をPCR増幅して

PCR産物を調製する工程と、 前記供給装置内において前記PCR産物を乾燥させてD

NA粉末を調製する工程と、 前記供給装置内に緩衝液を供給して試料溶液を調製する 工程とを有し、

前記供給装置を使用して該供給装置内の前記試料溶液を 前記基板上に供給してDNAチップを製造することを特 徴とするDNAチップの製造方法。

【請求項4】試料溶液を基板上に多数供給してDNAチップを製造するDNAチップの製造方法において、 溶液の供給装置内においてDNA断片をPCR増幅して40

PCR産物を調製する工程を有し、 前記供給装置を使用して該供給装置内の前記調製後試料 溶液を前記基板上に供給してDNAチップを製造するこ とを特徴とするDNAチップの製造方法。

【請求項5】請求項1~4のいずれか1項に記載のDN Aチップの製造方法において、

前記試料溶液をインクジェット方式で供給することを特 徴とするDNAチップの製造方法。

【請求項6】請求項1~5のいずれか1項に記載のDN Aチップの製造方法において、

### 前記供給装置は、

少なくとも1個以上の基体に、外部から前記域料溶液を 注入するための往入口と、前記試料溶液が注入、汚貨さ れるキャゼティと、前記試料溶液を出出する吐出口とが 形成され、前記キャビティを形成する前記基体の少なく とも一壁面に圧電/電流素子を備え、前記キャビティ内 において前記試料溶液が参助するように構成されたマイ クロピペットが複数配別されて構成され、かつ、各マイ クロピペットが複数配別されて構成され、かつ、各マイ クロピペットの吐出口からそれぞれ異なる種類の純料溶 液が吐出される分柱装置であることを特徴とするDNA

チップの製造方法。 【請求項7】請求項6記載のDNAチップの製造方法に おいて.

前記複数のキャビティ内における前記試料溶液の調製完 了を、前記キャビティ内の流体特性の変化を検知することにより把握することを特徴とするDNAチップの製造 方法。

# 【発明の詳細な説明】

### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、顕微鏡スライドグラス等の基板上に、数千から一万種類以上の異なる種類のDNA断片を微小スポットとして高密度に整列固定させたDNAチップ (DNAマイクロアレイ)の製造方法に関する。

# [0002]

【従来の技術】近年における遺伝子構造の解析方法の進歩にはめざましいものがあり、ヒトの遺伝子をはじめとして、多数の遺伝子構造が明らかにされてきている。このような遺伝子構造の解析には、顕微鏡スライドグラス) 第の基据 に勝手かた 一万種種以上の思わる機構のRN

のような運位子構造の併析には、頻像競スフィドクラス 30 等の基板上に数千から一万種類以上の異なる種類のDN A断片を微小スポットとして整列固定させたDNAチッ ブ(DNAマイクロアレイ)が用いられるようになって きている。

【0003】 このDNAチップの製造は、一般的には、 DNA断片を名んだ試料溶液の粉小なスポットをガラス 等の基板上に複数個配列することによって行われ、微小 スポットの形成方法としては、QUILL方式、ピン& リング方式、あるいはソリッドピン方式といった、いわ ゆるピンによる基板上へのDNA断片を含んだ試料溶液 の供給(打ち込み)を行う方式が広く用いられており、 いずれの方法を採用した場合であっても、各微小スポットの容度上形状のばらつきを低く抑えて、各微小スポット ト間の解塵と一定に保つととか延迟となる。

 $[0\ 0\ 0\ 4]$  また、DN 4 断片を含ん尤続料溶液の調製には、PC R 増加工程を用い、ごく僅かな元のDN A から、スポットに要する液量業で増増して用いられることが多いが、増幅によって得られる液量は、数  $10\ \mu$  1 リットル程度であり、かつ、増幅に必要な試成減に高価であるため、得られた液の使用効率を上げることが望まれてい

50 る。

【0005】一方、更なるスポットの高密度化に向け て、微小スポットの形状制御件が良好であり、生産件に 優れた新しい方法の開発に対する期待も大きい。

[0006] 【発明が解決しようとする課題】ところで、基板上に、 試料溶液の供給による微小スポットを形成する場合、予 めカートリッジなどの調製用容器においてDNA断片を PCR増幅してPCR産物を調製し、得られたPCR産 物を乾燥してDNA粉末とし、得られたDNA粉末を緩 衝液に溶かして試料溶液を調製するようにしている。

【0007】そして、供給装置に試料溶液を充填し、こ の供給装置を使用して基板上に試料溶液を供給して、基 板上に微小スポットを形成するようにしている。

【0008】 この場合、試料溶液を調製する工程と、試 料溶液を供給する工程がそれぞれ別々になるため、工程 間の管理が別途必要になると共に、試料溶液を保管する ための設備が必要になり、また、試料溶液が大気中に触 れる機会が多くなることから、試料溶液が変質するおそ れがある。

【0009】また、カートリッジなどの調製用容器で試 20 が大気に触れることはほとんどなく、試料溶液の変質を 料溶液の調製をするため、調製後の試料溶液をピペット に移す際に、該試料溶液の一部がカートリッジに残存 し、更に、ピペットを通じて供給装置に試料溶液を供給 する際にも溶液の一部がピペット内に残存することとな り、賦料溶液の利用効率の面でも不利になるという問題 がある。

[0010] 本発明はこのような課題を考慮してなされ たものであり、試料溶液の品質を劣化させることなく、 試料溶液の調製から供給処理まで一連の工程で行うこと ができ、しかも、試料溶液の利用率の向上、試料溶液の 30 保管設備の省略化を実現でき、コストの低廉化、DNA チップの品質の向上を図ることができるDNAチップの 製造方法を提供することを目的とする。

### [0011]

「課題を解決するための手段」 本発明は、試料溶液を基 板上に多数供給してDNAチップを製造するDNAチッ プの製造方法において、DNA断片をPCR増幅してP CR産物を調製する工程と、前記PCR産物を乾燥させ てDNA粉末を調製する工程と、溶液の供給装置内に前 記DNA粉末を供給する工程と、前記供給装置内に緩衝 40 液を供給して試料溶液を調製する工程とを有し、前記供 給装置を使用して該供給装置内の前記試料溶液を前記基 板上に供給してDNAチップを製造することを特徴とす る。

【0.0.1.2】即ち、この発明においては、DNA粉末と 緩衝液を混合して試料溶液を調製する処理と試料溶液を 前記基板上に供給する工程を同一の供給装置内で行うよ うにしている。こうすることにより、調製用容器中の試 料溶液を粉末状で供給装置内に移動させるようにしたた 減ができると共に、試料移動用のピペット等を使用する こともなく、該ピペットに残留、破棄される試料の発生

[0013] また、本発明は、DNA断片をPCR増幅 してPCR産物を調製する工程と、前記調製されたPC R産物を溶液の供給装置内に供給する工程と、前記供給 装置内において前記PCR産物を乾燥させてDNA粉末 を調製する工程と、前記供給装置内に緩衝液を供給して 試料溶液を調製する工程とを有し、前記供給装置を使用 10 して該供給装置内の前記試料溶液を前記基板上に供給し てDNAチップを製造することを特徴とする。

[0014] 即ち、この発明においては、PCR産物を 乾燥してDNA粉末を調製する処理と、DNA粉末と緩 衝液を混合して試料溶液を調製する処理を同一の供給装 置内で行うようにしている。

【0015】そのため、乾燥工程における試料の飛散等 におけるロスを低減でき、もって試料溶液の利用効率を 向上させることができる。更に、1つの供給装置内でD NA粉末の調製から供給処理までを行うため、試料溶液 防止することができる。

[0016] 更にまた、本発明は、溶液の供給装置内に おいてDNA断片をPCR増幅してPCR産物を調製す る工程と、前記供給装置内において前記PCR産物を飲 燥させてDNA粉末を調製する工程と、前記供給装置内 に緩衝液を供給して試料溶液を調製する工程とを有し、 前記供給装置を使用して該供給装置内の前記試料溶液を 前記基板上に供給してDNAチップを製造することを特 徴とする。

【0017】即ち、本発明においては、PCR増幅から 供給処理までの一連の工程を同一の供給装置内で行うよ うにしている。そのため、試料溶液の品質を劣化させる ことなく、試料溶液の調製から供給処理までを一連のT 程で行うことができ、しかも、試料溶液の保管設備の省 略化を実現でき、コストの低廉化、DNAチップの品質 向上を図ることができる。

【0018】また、試料溶液を他の容器に移す工程を行 う必要がないため、試料溶液の利用率を更に向上させる ことができる。更に、1つの供給装置内で、DNA増幅 から供給処理までを行うため、試料溶液が大気に触れる ことはほとんどなく、試料溶液の変質を防止することが できる。

【0019】更にまた、本発明は、溶液の供給装置内に おいてDNA断片をPCR増幅してPCR産物を調製す る工程を有し、前記供給装置を使用して該供給装置内の 前記調製後試料溶液を前記基板上に供給してDNAチッ プを製造することを特徴とする。

【0020】即ち、前記供給装置内において、PCR増 幅して得られたPCR産物を直接基板上に供給する。

め、調製用容器内の容器壁等に付着する試料残留物の低 50 【0021】こうすることにより、上述した発明の各作

用・効果に加えて、容器内の試料溶液の調製工程が簡素 化され、短時間で効率的に DNAチップを製造すること ができる。なお、前記供給装置内のPCR産物を含んだ 溶液中に、増幅時に作用した試薬で、DNAチップ作製 後のハイブリダイゼーション作用を阻害する成分がある 場合は、その作用を中和する試薬を注入してもよい。 【0022】そして、前記試料溶液をインクジェット方 式で供給することが好ましい。この場合、前記供給装置 は、少なくとも1個以上の基体に、外部から前記試料溶 液を注入するための注入口と、前記試料溶液が注入・充 填されるキャビティと、前記試料溶液を吐出する吐出口 とが形成され、前記キャビティを形成する前記基体の少 なくとも一壁面に圧電/電歪素子を備え、前記キャビテ ィ内において前記賦料溶液が移動するように構成された マイクロピペットが複数配列されて構成され、かつ、各 マイクロピペットの吐出口からそれぞれ異なる種類の試 料溶液が叶出される分注装置であることが好ましい。 【0023】これにより、それぞれ種類の異なるPCR 商物を乾燥させた DNA 粉末、あるいはそれぞれ種類の 異なるPCR産物、あるいはPCR増幅する前の元のD NAと、DNA粉末を溶解させる緩衝液、あるいはPC R増幅試導(プライマー、酵素、PCR緩衝液、dNT P、蒸留水等)等を前記注入口から前記複数のキャビテ ィ内に注入し、場合によっては、注入口部分でPCR産 物を乾燥させてDNA粉末を調製する工程を経て、試料 溶液を調製した後、前記圧電/電歪素子を駆動させるこ

【0024】でのように、供給装置内の試料が留まる部分の溶積が数~数10μりットル程度ある前記インクジェット方式の保給装置は、伊良等に適しており、供給装置の本来の作用である基板上へのスポット形成に加え、そのような作用を合わせ持つことが可能になり。非常にか率のよいDNAチップ製造が可能になる。更に後述するように、供給装置自体をガラス、プラスチック等よりも熱伝渉率のよいセラミックスで構成すると、サーマルサイクルを行うPCR増幅に好適である。

とにより、前記複数のキャビティ内の異なる種類の試料 溶液を前記吐出口から吐出させて、DNAチップを製造

することができる。

[0025] そして、前記権数のキャビティ内における 的記試料溶液の調製光了を、前記キャビティ内の液体特 性の変化を検知することにより把握するようにしてもよ い。前記キャビティを形成する前記基体の少なくとも一 壁面に形成された圧低、電電素子は、キャビティ内の液 体の物性を検知するセンサとして作用し、これにより、 前記調製売了を精度よく検出することができる。 [0026]

【発明の実施の形態】以下、本発明に係るDNAチップの製造方法の実施の形態例を図1~図9を参照しながら説明する。

【0027】本実施の形態に係るDNAチップの製造方法においては、図1A~図1C及び図2に示すような分注装置30を使用する。

【0028】この分注装置30は、矩形状の固定板32の上面に例えば10個のマイクロピペット34を5行2列に配列し、各列方向に整列されたマイクロピペット34群をそれぞれ固定治具36を介して固定板32に固定させた構成を有する。

[0029] マイクロビベット34は、関10及で関2 に示すように、ほぼ直方体の形状を有する基体50の上 面に形成された試料社口152と、該基体50の下面に 形成された試料社出口54と、内部に試料注入口52と 試料出出口54との旧に形成されたキャビディ58と 基体50を振動させたり、キャビディ56の体制を変化 させたりするアクチュエータ部58とを有して構成され

[0030] 従って、図2に示すように、前紀園芝板3 2には、マイクロゼペット34の誘発出出口54に対応 する箇所にそれぞれ貫通孔40が設けられている。これ により、マイクロゼペット34の誘発出出口54から吐 出された試料溶液が、前記製通孔40を通じて、例えば 固定板32の下方に固定された基板10に供給されるこ とになる。

【0031】このマイクロピペット34は、試料注入口52から基体50内的にかりて開口順の大きいほぼ人 52から基体50内的にかりて開口順の大きいほぼ人 学状の導入穴60が形成されている。この導入穴60と キャピティ56との間には、径の小さい第1の連通孔6 2が形成され、試料注入口52から注入された液体が導 入穴60及び第1の連通孔62を通じてキャピティ56 に導入されるようになっている。

【0032】キャビティ56のうち、前記簿1の連通孔 62とは異なる位置に、試料比出口54に連進し、か 、第1の運通孔62よりを使つ大きい第2の連通孔6 4が形成されている。本実施の形態では、キャビティ5 6の下面のうち、試料注入口52寄りに第1の連通孔6 2を形成し、同じくキャビディ56の下面のうち、試料 比出口54に対応した位置に第2の連通孔64を形成す &ようにしている。

[0033] 更に、この実施の形態では、基体50のうち、キャビティ56の上面が接する部分が薄肉とされ、外部広方に対して振動を受けやすい構造となっており、振動部66として概能するようになっている。振動部660上面に前記アクチュエータ部58が形成されている。

【0034】基体50は、複数枚のジルコニアセラミックスのグリーンシート(第1の薄板層50A、第1のスペーサ層50B、第2の薄板層50C、第2のスペーサ層50D、第3のスペーサ層50E及び第3の薄板層50F)を観開し、一体廃成して構成されている。

50 【0035】つまり、基体50は、試料注入口52を構

成する窓部が形成され、一部において舞師館ら6 名構成 する湾内の第1 の薄板層50 Aと、導入穴60の一部及 びキャビティ5 を集積或する複数の窓部がそれぞれ形成 された厚肉の第1 のスペーサ層50 Bと、導入穴60の一部 第1 の単連孔62 及び第2の連連孔64 の一部を 構成する複数の窓部がそれぞれ形成された薄肉の第2の 薄板層50 Cと、導入穴60の一部及び第2の連連孔64 の一部を構成する複数の窓部がそれぞれ形成された厚肉の第2のスペーサ層50 Dと、第2の連連孔64 の一部を構成する複数が形成された厚肉の第3のスペーサ層50 Bと、結算性担当54 を構成する窓部が形成された 薄肉の第3の 第47 を表情が形成された 薄肉の第3の 第47 を表情なずる窓部が形成された 薄肉の第3の 7 板間 50 Fとを積層し、一体焼成して積 成されている。

[0036] アクチュエータ部58は、前託振動部66 のほか、該振動部66日と直接形成された下部電極70 と、該下部電極70上に形成された圧電/電ב帝と政 誘電体層等の圧電層72と、該圧電層72の上面に形成 された上部電板74とを有して構成されている。

【0037】下部電極70と上部電極74は、図1Cに 示すように、それぞれ基体50の上面に形成された複数 20 のパッド76及び78を通じて図示しない駆動回路に電 気的に接続される。

【0038】上記のような構成のマイクロビベット34によれば、上部電板74と下部電板70との間に電界が生じると、圧電層72が変形し、それに伴って振動館66が変形し、振動館66に接しているキャビティ(加圧金)560突線が減少又は増加することになる。

[0039] とのキャピティ56の容額の減少によって キャピティ56内に充填された試料溶液がキャピティ5 6に運動する試料や出口54から所定速度で吐出され、 図5に示すように、マイクロピペット34から吐出され た試料溶液が顕微線スライドガラス等の基板10上に微 かスポット80として整列固定されたDNAチップ20 を搾塑することができる。また、このキャピティ56の 容線地面によって、キャピティ56内に第1の連連孔6 2から新たな試料溶液が注入、充填され、次の吐出に備 えられる。

[0040] なお、アクチュエータ節58の駆動によって、キャビティ56の終額が減少する構造としては、いわゆるインクジェット方式の装置構造を採用することが 40できる(特問平6-40030号公報参照)。

【0041】そして、キャビティ(加圧室)56は、DNA断片などを含む試料溶液が乱れが少なく移動するような流路寸法に形成されている。

[0042]つまり、キャビティ56の寸法は、試料の4個類、作成する液滴の大きさ、形成密度より異なるが、例えば、塩蒸対1~10000程度のDNA 略片を100μg/μットル以下の速度で×11Eパッフ溶溶液(緩衝液) に溶解させ、更に、等量のポリマーを含んだ、水溶液と混合させた試料を50~600μmビッチで3

0~500μmの液滴溶の44物を行う場合においては、 図3 に示すように、キャピティ長(L)は、1~5mm、キャピティ帳(W)は、0.1~1mm、キャピティ標(D)は、0.1~0.5mmが好ましい。また キャピティ56の内壁には、流れを乱す突起物がないように滑らかであることがよく、その材質は、試料溶液と 銀和性のよいセラミックスからなることが好ましい。 「0043」でのような形態にすることにより、キャピ

ディ56を試料注入口52から試料吐出口54に至る流 路の一部として、試料注入口52から導入穴60、第1 の連通孔62を経てキャビティ56内に移動する試料溶 液の流れを乱すことなく試料吐出口54に導くことができる。

(0044) なお、基格50は、前途したように、ジル コニアセラミックスの一体観像、様成体であるほかに、 アクチュエータ部58を形成したジルコニアセラミック 焼結株と金属、樹脂フィルム等との接着体であってもよ い。特に、高時円出口54を形成した等板層50Fは、 その加工法とのマッチングを手慮して、PETフィルム

での加工法とのマッテンクを考慮して、ドドコノイルム 20 等の有機制脂をエキシマレーザ等で加工したシート、あ るいはステンレスフィルム等の金属を金型等で打ち抜い たシートであることが好ましい。

[0045] また、試料吐出口54と第1の連通孔62の寸法は、吐出する試料溶液の物性、吐出量、吐出速度等によって最適設計されるが、10~100μmφ程度であるとよい。

【0046】ところで、関14に示すように、固定板3 2の上面には、マイクロビベット34を位置決め固定す るための複数のピン38が限けられている。マイクロビ 30 ペット34を固定版32上に固定する場合は、マイクロ ピペット34の基体50の両側に設けられた位置決め用 孔90(図10参照)に固定板32のピン38を押入さ せながら、マイクロビベット34を固定板32に範囲す るととで、自動がは数のマイクロビベット34が所定 の並びで配列位置決めされると比なる。

【0047】また、各固定他具36は、複数のマイクロ ピペット34を間定板32に押さえ付ける押さえ板10 0を有する。押さえ板100両端には、それぞれネジ 102が押値される押通孔が形成され、この押通孔にネジ102を押通して、固定板32にねじ込むことによっ 、前記押さえ板100で一度に複数のマイクロピペット34を固定板32に押さえ付けることができるようになっている。そして、1つの押さえ板100で押さえ板100で押さんでから推数のマイクロピペット34で1つのユニットが構成される。図1Aの例では列方向に配列された5つのマイクロピペット34で1つのユニットが構成された例を示している。

 $0 \mu g / \mu J \gamma + h \nu k \Gamma r$ の過度で  $\lambda 1 T E \Lambda r \gamma T Y 路 \pi$  【0 0 4 8】また、押さえ板 $1 0 0 \cot は 複数のマイク (緩衝液) に溶解させ、更に、等量のポリマーを含んだ <math>\gamma + \lambda 1 \cos \lambda 1$ 

料溶液を供給するための導入孔104 (図1B参照)が 形成されており、各端入孔104の上端部にはそれぞれ 試料溶液を導入孔104に導くためのチューブ106が 保持されている。

[0049]なお、押さえ板100の幅は、配線作業の 効率化を考慮すると、複数のマイクロピペット34を固 定板32に押さえ付けた際に、アクチュエータ部58の 各雷版70及7574につながるパッド76及び78が上 方に臨むような寸法であることが好ましい。

[0050] このように、上述の分注装置30は、試料 10 注入口52及び試料吐出口54を有するマイクロピペッ ト34の複数個をそれぞれ試料吐出口54を下方向に向 けた状態で立設させて構成されている。

【0051】即ち、各マイクロピペット34は、それぞ れの試料注入口52を上側とし、試料吐出口54を下側 とし、かつ、各試料吐出口54が縦横に配列配置され て、 制料叶出口54からそれぞれ種類の異なる試料溶液 が叶出されるようになっている。

【0052】このような構成を有する分注装置30にお る賦料溶液を供給する方法としては、図4に示すよう に、例えば多数の断面ほぼ V字状の凹部(溜め部)11 0が配列されたカートリッジ112を使用する方法があ る。この方法は、カートリッジ112の各凹部110に それぞれ種類の異なる試料溶液を入れ、該カートリッジ 112を各凹部110とチューブ106とがそれぞれ対 広するように取り付け、針等で各凹部110の底を開封 することによって、各凹部110内の試料溶液をチュー ブ106を介して各マイクロピペット34に供給する方 法等が考えられる。

【0053】また、チューブ106を用いない場合は、 カートリッジ112を各凹部110と固定治具36の各 導入孔104とがそれぞれ対応するように取り付け、針 等で各凹部110の底を開封することによって、各凹部 110内の試料溶液を導入孔104を介して各マイクロ ピペット34に供給する方法のほか、予め、固定治具3 6における各導入孔104の近傍に針等を形成し、カー トリッジ112を固定治具36に取り付けると同時に各 四部110が開封されるようにしてもよい。

を強制的に押し出す機構を加えてもよい。また、各マイ クロピペット34の基体50内に形成された試料注入口 52から試料吐出口54に至る空間を洗浄する機構を備 えることは、数千から数万種類という多種類のDNA断 片などを汚染なく、しかも純度よく微小スポット80と して吐出するために望ましい。

【0055】図1Aの例では、押さえ板100の両端を ネジ102で固定板20に締め付けることで行っている が、押さえ板100の固定法としては、ネジ、バネ等で 機械的に行うほか、接着剤等で行ってもよい。

【0056】また、マイクロピペット34を構成する基 体50は、上述したように、セラミックスで形成されて おり、例えば、安定化ジルコニアや部分安定化ジルコニ ア、アルミナ、マグネシア、窒化珪素等を用いることが できる。

【0057】このうち、安定化/部分安定化ジルコニア は、薄板においても機械的強度が大きいこと、靱性が高 いこと、圧電層72や電極材との反応性が小さいことか ら最も好適に採用される。

【0058】そして、基体50等の材料として安定化/ 部分安定化ジルコニアを使用する場合には、少なくと も、アクチュエータ部58が形成される部分(振動部6 6) には、アルミナあるいはチタニア等の添加物が含有 されることが好ましい。

【0059】また、アクチュエータ部58を構成する圧 電層72は、圧電セラミックスとして、例えば、ジルコ ン酸鉛、チタン酸鉛、マグネシウムニオブ酸鉛、マグネ シウムタンタル酸鉛、ニッケルニオブ酸鉛、亜鉛ニオブ 酸鉛、マンガンニオブ酸鉛、アンチモンスズ酸鉛、マン いて、各試料注入口5.2 に対応してそれぞれ種類の異な 20 ガンタングステン酸鉛、コパルトニオブ酸鉛、チタン酸 パリウム等やこれらのいずれかを組み合わせた成分を含 有する複合セラミックスを用いることができるが、本実 施の形態においては、ジルコン酸鉛とチタン酸鉛及びマ グネシウムニオブ酸鉛からなる成分を主成分とする材料 が好滴に用いられる。

> [0060] これは、このような材料が、高い電気機械 結合係数と圧電定数を有することに加え、圧電層72の 焼結時における基体材料との反応性が小さく、所定の組 成のものを安定に形成することができることに基づくか 30 らである。

[0061] 更に、本実施の形態では、前記圧電セラミ ックスに、ランタン、カルシウム、ストロンチウム、モ リプデン、タングステン、バリウム、ニオブ、亜鉛、ニ ッケル、マンガン、セリウム、カドミウム、クロム、コ バルト、アンチモン、鉄、イットリウム、タンタル、リ チウム、ビスマス、スズ等の酸化物、もしくはこれらい ずれかの組合せ、又は他の化合物を適宜、添加したセラ ミックスを用いてもよい。

【0062】例えば、ジルコン酸鉛とチタン酸鉛及びマ 【0.054】なお、開封後に気体等を圧送し、試料溶液 40 グネシウムニオブ酸鉛を主成分とし、これにランタンや ストロンチウムを含有するセラミックスを用いることも また好ましい。

> [0063] 一方、アクチュエータ部58における上部 電極74及び下部電極70は、室温において、固体であ って、かつ、適雷性の金属で構成されていることが好主 しく、例えば、アルミニウム、チタン、クロム、鉄、コ パルト、ニッケル、銅、亜鉛、ニオブ、モリブデン、ル テニウム、パラジウム、ロジウム、銀、スズ、タンタ ル、タングステン、イリジウム、白金、金、鉛等の金属 50 単体あるいはこれらのいずれかを組み合わせた合金が用

11

いられ、更に、これらに圧電層72や基体50と同じ材料を分散させたサーメット材料を用いてもよい。

【0064】次に、この分注装置30を使った本実施の 形態に係るDNAチップの製造方法について図6~図9 を参照しながら説明する。

[0065]まず、第10実施の形態生係る製造方法
は、図6に示すように、DNA断片をPCR増幅してPCR産物を調製する。その後、前配PCR産物を競撃させてDNA粉末を調製する。その後、6年エーブ106からそれぞれ固定治具36の挿入孔104を介して各マ10イクロビベット34の試料注入口52にDNA粉末を充填し、次いで、緩衝液を誘射注入口52にDNA粉末を充填し、次いで、緩衝液を誘射さ入口52にDNA粉末を充填し、まいで、緩衝液を誘射さ入口52からキャビティ56内に注入し、試料消液を調製する。その後、アクチュエーク部58に対して独動を励起する程度の電圧を印加して、キャビティ56内に充成されている液体を提焊温をして試料消液を調製してもよい。そして、キャビティ56内において試料消液の調製が完成した後、アクチュエータ部58を駆動させて、試料溶液を基板10上に吐出供給させる。

[0066] 次に、第20実施の形態に係る製造方法 は、図7に示すように、まず、DNA断片をPCR増幅 してPCR遺物を調製する。その後、各チューブ106 からそれぞ相固定治異36の導入孔104を介して各マ イクロピベット34の試料注入口からキャピティ56内 にPCR遺物を充填する。

[0067] その後、基体50をDNAが変性しない程度の進度で加熱して、PCR産物を乾燥させてDNA樹 末を興間する。その後、接煙能を試料注入口52からキャビティ56内に注入し、試料溶液を調料注入口52からを後、アクチュエータ部58に対して振動を助配する程度 30 個正を始加して、キャビティ56内に対してあい。そして、キャビティ56内において試料溶液の調製が完成して、キャビティ56内において試料溶液の調製が完成した後、アクチュエータ部58を駆動させて、試料溶液を基板10上に吐出供給させる。

[0068] 次に、第3の実施の形態に係る製造方法 は、図8に示すように、まず、各チューブ106からそ れぞれ固定治典36の導入利.104を介して各マイクロ ピペット34の試料注入口52にDNA断片を充填し、 次いで、PCR増配試施(プライマー、管療、PCR緩 御飯、dNTP、蒸留水等)を試料注入口52からキャ ピティ56内に注入する。その後、基体50の加熱冷却 を振り返し、キャピティ56内においてPCR増極を行 う。

[0069] その後、基林50をDNAが整性しない程 変の温度で加熱してPCR産物を乾燥させてDNA粉末 を調製する。その後、緩衝液を試料社入口52からキャ ピティ56内に注入し、試料溶液を調製する。その後、 アクチュエータ部58に対して振動を励起する程度の電 圧を印加して、キャピティ56内に充填されている液体 を機拌混合して試料溶液を調製してもよい。そして、キャビティ56内において試料溶液の調製が完成した後、アクチュエータ部58を駆動させて、試料溶液を基板10上に吐出供給させる。

12

【0070】 次に、第4の実施の形態に係る製造方法 は、関写に示すえりに、まず、名チューブ 10 名からそ れぞれ固定治具36の導入孔104を介して各マイクロ ピペット34の翻料注入口52に DNA 所片を光境し、 大いで、PC 保御配談(プライマー、酵素、PC R 額液、dNTP、蒸留水等)を試料注入口52からキャ ピティ56内に注入する。その後、基体50の加熱冷却 米半とディ56内に注入する。その後、基体50の加熱冷却 メキセディチンを持ちがした。

を繰り返し、キャピティ56内においてPCR増幅を行 う。その後、アクチュエータ部58を駆動させて、試料 消破を基板10上に吐出供給させる。 【0071】ここで、キャピティ56内の加熱方法とし ては、ヒータ等を用いて固定板32ごと加熱してもよい し、レーザ光、赤外線、電磁波等を用いて基板50を加

熟してもよい。また、キャビティ56内の冷却方法としては、空冷式あるいは水冷式の冷却板を固定板32に接 20 触させて冷却してもよいし、代替プロンや液体窒素等か 5なる冷却剤を基体50に吹きかりてもよい。

【0072】また、図8に示す第3の実施の形態に係る 製造方法において、PCR産物の不純物濃度を低減させ て、DNAチップの品質を向上させることを目的に、 + ビティ56内でのPCR増稲後に、イソプロパール 沈殿寺を行い、目的とするDNAの濃縮を行ってもよ

、。 (10073] なお、イソプロパノール比較方法としてかます。イソプロピルアルコールを結解は九口52か ちキャビディ56内に注入する。その後、アクチュエータ部58に対して振動を励起する程度の電圧を印加して、キャビディ56内に充炭されている液体を振辞混合する。その後、20分程度放置する。その後、チューブ106及び即通孔40をテープ等で封止し、分注接回30ごと遠心機にかけ、目的DNAを沈設させる。その後、チューブ106からピペット等を用いて消除を抜き取ることにより、目的DNAの濃縮を行うことが好ましい。

【0074】ところで、キャビティ56内におけるPC R増幅の完了や記料溶液の調製完了は、キャビティ56 内の流体特性の変化を検知することにより把握すること が好ましい。

[0075]とこで、キャピティ56内の流体特性の変化は、アクチュエータ部58に振動を励起する程度の電圧を印加し、その振動に伴う電気的定数の変化を検出することにより把握する。このような流体特性の変化の検知については、例えば、特別平8-201265号公報に開示されている。

アクチュエータ部58に対して振動を励起する程度の電 【0076】具体的には、アクチュエータ部58に対し 圧を印加して、キャビティ56内に充填されている液体 50 て、所定の間隔で、吐出駆動用の電源からの電気的接続 をリレーで切り離し、同時に、共振周波数を測定する手段をリレーにより接続し、その時点でのインピーダンスあるいは共振周波数を電気的に測定する。

[0077] とれにより、液体の粘度、比重等が目的の 試料 (DNA 断片などを含む液体)であるかどうかを把 増することができる。即ち、各マイクロピペット34に おいては、マイクロピペット34自体がセンサとして機 能するため、マイクロピペット34の構成も単純化する ことができる。

[0078] そして、アクチュエータ部58を、求めら 10 れるスポット怪に応じた液造量に対応した駆動条件にて 駆動し、試料各液の供給を繰り返すことにより、DNA チップ20を製造する。通常、1つの像小スポット80 を形成するのに、マイクロピペット34から1〜数百滴 を吐出して行う。

[0079] なお、試料注入口52中の試料の量が減少した際には、緩衝液や精製水や塩化ナトリウムを含む水 結液を追加して、流路中に支充が入らないようにし、吐 出を続けることにより、熱料溶液をマイクロピペット3 4内に残すこなく使い切ることができる。試料から置 20 繰液への重換の完了(試料吐出の終了)は、同じく、ア クチュエータ部58を用いた液体の粘度、比重の検出で 行う。

[0080] こでで、キャビディ56内の置換液と配料 溶液の電操放場形で行われることが好ましいが、試料溶 液の電影が変わった場合や、液体の移動速度が非常に遠 い場合においては、キャビディ56のうち、第1の速週 孔62の近辺部分は、必ずしも層流でなくてもよい。こ の場合、試料と電液液の混合により、試料溶液のパージ 量は増大するが、キャビディ56内の流体特性の変化を 30 検知することによって、電焼売了を判断することによ り、パージ園の増大を最小に抑えることができる。

(図 0 8 1) また、使用する理念様、試料溶液としてである。 は、予め駅欠操作を通して溶液中の溶存皮体を取り除い たものを使用することが好ましい。そのような溶液を用いることにより、マイクロピペット3 4 の滤熱内に溶液 を充填する際に、液溶金中で気泡がつっかかり充填が不ある。 になる場合でも、その気泡を溶中に溶か込みで不 具合を回避できると共に、吐出の途中において、流体中 に気光的学発生することがなく、吐出不具合を生じること 40 である。 (図 9 )

[0082] でのように、本実施の形態に「係るDNAチップの製造方法において、DNA粉末と緩動液を混合して試料溶液を調唆する処理、あるいはPCR維金を燥してDNA粉末を測製した後に緩衝液を混合して試料溶液を調製する処理、あるいはPCR増幅から試料溶液を混合して試料溶液を調製するまでの処理を同一の分注装置30内で行うようにしている。

【0083】そのため、試料溶液の品質を劣化させることなく、試料溶液の調製から供給処理まで、あるいはP 50

CR増幅から供給処理までを一連の工程で行うことができ、しかも、試料浴液の保管設備の当等化を実現でき、 スよりの低能化、DNAチップの品質向上変易ることができる。また、試料浴液を他の容器に移す工程が不要となるため、試料溶液を他の容器に移す工程が不要となるため、試料溶液を伸り向下さ試料溶液の側型から供給処理まで、あるいは PCR 増幅から供給処理までを行うため、試料溶液が欠気に触れることは低とんどなく、試料溶液の変質を防止することができる。

10 【0084】なお、この発明に係るDNAチップの製造 方法は、上述の実施の形態に限らず、この発明の要旨を 逸耽することなく、種々の構成を採り得ることはもちろ んである。

# [0085]

(発明の効果) 以上彫刻したように、本発別に係るDN Aの製造方法によれば、試料溶液の品質を劣化させることなく、試料溶液の開製から供給さでの処理をとないでき、しかも、試料溶液の利用率の向上、試料溶液の保管設飾の省等化を実現でき、コスの低源化、DNAチップの品質の向上を図ることができる。

### 【図面の簡単な説明】

【図1】図1Aは本実施の形態に係るDNAチップの製造方法で使用される分注装置の構成を示す平面図であり、図1Bはその正面図であり、図1Cは、分注装置を構成する1つのマイクロピペットを示す拡大平面図であれ

【図2】マイクロピペットの構成を示す縦断面図であ

【図3】マイクロピペットの基体内に形成されるキャビ ティを含む流路の形状を示す斜視図である。

【図4】カートリッジと共に示す分注装置の分解斜視図である。

【図5】製造されるDNAチップを示す斜視図である。 【図6】第1の実施の形態に係る製造方法を示す説明図である。

【図7】第2の実施の形態に係る製造方法を示す説明図である。

【図8】第3の実施の形態に係る製造方法を示す説明図である。

【図9】第4の実施の形態に係る製造方法を示す説明図である。

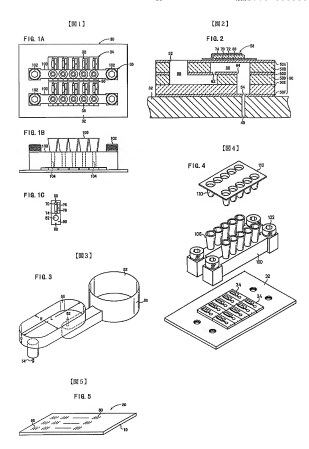
20…DNAチップ

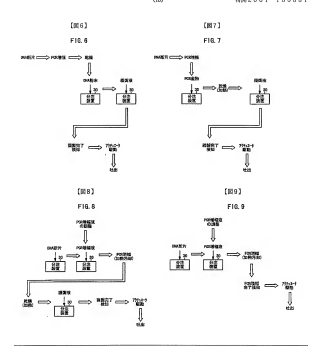
34…マイクロピペ

【符号の説明】 10…基板 30…分注装置

ット 50…基体 52…試料注入口 54…試料吐出口 56…キャピティ

58…アクチュエータ部 80…微小スポット





# プロントページの続き (51)Int.Cl.' 識別配号 F I デーマント'(参考) G O 1 N 33/566 G O 1 N 35/02 F 35/02 C 1 2 N 15/00 A 35/10 G O 1 N 35/06 A

F ターム(参考) 2G058 AA09 CC09 EA11 ED16 ED20 4BO24 AA11 AA19 CAO1 HA11 4BO29 AAO7 AA23 AA27 CCO2 CCO8

FA15

4B033 NA45 NB02 NB13 NB25 ND08

ND11 NEO1

4BO63 QAO1 QA11 QQ42 QR08 QR42

QR62 QR84 QS25 QS34 QS39

```
[公報補別] 特許法第17条の2の規定による補正の掲載
【部門区分】第1部門第1区分
[発行日] 平成13年12月25日(2001.12.25)
【公開番号】特開2001-186881 (P2001-186881A)
[公開日] 平成13年7月10日(2001, 7, 10)
【年通号数】公開特許公報13-1869
[出願番号] 特願2000-89979 (P2000-89979)
【国際特許分額第7版】
 C12N 15/09
 C12M 1/00
 C12N 11/16
 C120 1/68
 CO1N 33/53
     33/566
     35/02
     35/10
[FI]
 C12N 15/00
 C12M 1/00
            A
 C12N 11/16
 C120 1/68
 GO1N 33/53
            И
     33/566
     35/02
    35/06
            A
[手続補正書]
【提出日】平成13年8月6日(2001.8.6)
                                は、図6に示すように、DNA断片をPCR増幅してP
【手続補正1】
                                CR産物を調製する。その後、前記PCR産物を軟繰さ
[補正対象書類名] 明細書
                                せてDNA粉末を調製する。その後、各チューブ106
【補正対象項目名】0030
                                からそれぞれ固定治具36の導入引104を介して各マ
【補正方法】変更
                                イクロピペット34の試料注入口52にDNA粉末を充
[補正内容]
                                埴し、次いで、緩衝液を試料注入口52からキャビティ
[0030] 図2に示すように、前記固定板32には、
                                56内に注入し、試料溶液を調製する。その後、アクチ
マイクロピペット34の試料吐出口54に対応する箇所
                                ュエータ部58に対して振動を励起する程度の電圧を印
にそれぞれ貫通孔40が設けられている。これにより、
                                加して、キャビティ56内に充填されている液体を排掉
マイクロピペット34の試料叶出口54から吐出された
                                混合して試料溶液を調製してもよい。そして、キャビテ
試料溶液が、前記貫通孔40を通じて、例えば固定板3
                                イ56内において試料溶液の調製が完成した後、アクチ
2の下方に固定された基板 10 に供給されることにな
                                ュエータ部58を駆動させて、試料溶液を基板10トに
る。
                                吐出供給させる。
【手続補正2】
                                【手続補正3】
【補正対象書類名】 明細書
                                【補正対象書類名】 図面
【補正対象項目名】0065
                                【補正対象項目名】図8
【補正方法】 変更
                                【補正方法】 変更
【補正内容】
                                【補正内容】
[0065]まず、第1の実施の形態に係る製造方法
                                【図8】
```



